

MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】

(19)[ISSUING COUNTRY]

日本国特許庁(JP)

Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】

(12)[GAZETTE CATEGORY]

公開特許公報 (A)

Laid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】

(11)[KOKAI NUMBER]

特開平9-117279

Unexamined Japanese Patent (1997-117279)

Heisei 9-117279

(43)【公開日】

(43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

平成9年(1997)5月6日

(1997.5.6)

(54) 【発明の名称】

(54)[TITLE OF THE INVENTION]

成分とする医薬

レシチン化スーパーオキシドデ LECITHIN-IZING SUPEROXIDE DISMUTASE, ィスムターゼおよびそれを有効 AND PHARMACEUTICAL WHICH CONTAINS IT AS ACTIVE INGREDIENT

(51)【国際特許分類第6版】

(51)[IPC Int. CI. 6]

C12N 9/02

C12N 9/02

A61K 38/44

ABC A61K 38/44 **ABC**

ABC

ABE

ABE

ABG

ABG

ABL

ABL

ABN

ABN

ABS

ABS

[FI]

[FI]

C12N 9/02

C12N 9/02

A61K 37/50

ABC A61K 37/50

ABE

ABE

ABG

ABG



ABL

ABL

ABN

ABN

ABS

ABS

【審査請求】 未請求

[REQUEST FOR EXAMINATION] No

【請求項の数】 4

[NUMBER OF CLAIMS] 4

【出願形態】 ΟL

[FORM OF APPLICATION] Electronic

【全頁数】 7

[NUMBER OF PAGES] 7

(21)【出願番号】

(21)[APPLICATION NUMBER]

特願平7-277469

Japanese Patent Application (1995-277469)

Heisei 7-277469

(22)【出願日】

(22)[DATE OF FILING]

平成7年(1995)10月2 (1995.10.25)

5 日

(71)【出願人】

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】

[ID CODE]

595027815

595027815

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

株式会社サム研究所

K.K. Samu Research

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

東京都千代田区永田町1-11 -28 相互永田町ビル4階

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]



【氏名】

水島 裕

[NAME OR APPELLATION]

Yutaka Mizushima

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

東京都世田谷区梅丘一丁目1番 11号

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

五十嵐 理慧

Igarashi Toshisato

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

神奈川県川崎市多摩区南生田五

丁目8番2号

(74)【代理人】

(74)[AGENT]

【弁理士】

[PATENT ATTORNEY]

【氏名又は名称】

内田 明 (外2名)

[NAME OR APPELLATION]

Uchida

Akira

(other two)

(57)【要約】

(57)[ABSTRACT OF THE DISCLOSURE]

【課題】

[SUBJECT OF THE INVENTION]

である。

薬理活性が強化されたレシチン The lecithin-izing superoxide dismutase with 化スーパーオキシドディスムタ which the pharmacological activity was ーゼおよびそれを有効成分とす reinforced, and the pharmaceutical which る医薬を提供しようとするもの contains it as an active ingredient are provided.



【解決手段】

銅及び/又は亜鉛が配位した、 ーオキシドディスムターゼに、 結合させてなるレシチン化スー chemical よびそれを有効成分とする医薬 ingredient. である。

[PROBLEM TO BE SOLVED]

The lecithin-izing superoxide dismutase which 111 位のシステインのメルカプ combined the lysolecithin with the human-type ト基に2ーヒドロキシエチルチ superoxide dismutase which copper and/or zinc オ基が導入されたヒト型スーパ configurated, and by which 2-hydroxy ethylthio group was introduced into the mercapto group リゾレシチンを化学的橋かけで of the cystein of the 111st position by the crossbond, and it is the パーオキシドディスムターゼお pharmaceutical which contains it as an active

【特許請求の範囲】

[CLAIMS]

【請求項1】

下記式[1]で表されるレシチ The ターゼ。

 $\cdots [1]$ ただし、

の残基、

B: グリセロールの 2 位に水酸 n : two or more integers. 基を有するリゾレシチンの、そ の2位の水酸基の水素原子を除 いた残基、

m:1以上の整数、 n : 2以上の整数。

[CLAIM 1]

lecithin-izing superoxide dismutase ン化スーパーオキシドディスム expressed with following formula (1).

 $A-(C(O)-(CH_2)_nC(O)-B]_m$

A - [$C(O)-(CH_2)_nC(O)-B$] However, a: The residue of the human-type superoxide dismutase by which 2-hydroxy ethylthio group was introduced into the A:銅及び/又は亜鉛が配位し mercapto group of the cystein of the 111st た、111 位のシステインのメル position which copper and/or zinc configurated, カプト基に 2 ーヒドロキシエチ b: The residue except the hydrogen atom of the ルチオ基が導入されたヒト型ス hydroxyl group of the 2-position of the ーパーオキシドディスムターゼ lysolecithin which has a hydroxyl group in 2-position of a glycerol, m: 1 or more integer.

【請求項2】

[CLAIM 2]



n が 2~10 の整数である、請求 The lecithin-izing superoxide dismutase of 項1のレシチン化スーパーオキ Claim 1 which is the integer of n2-10. シドディスムターゼ。

【請求項3】

m が平均して1~16 である、 スーパーオキシドディスムター ぜ。

[CLAIM 3]

The lecithin-izing superoxide dismutase of 請求項1または2のレシチン化 Claim 1 or 2 which m averages and is 1-16.

【請求項4】

ターゼを有効成分として含む医 2 or 3 as an active ingredient. 薬。・

[CLAIM 4]

請求項1、2または3のレシチ The pharmaceutical which contains ン化スーパーオキシドディスム lecithin-izing superoxide dismutase of Claim 1,

【発明の詳細な説明】

[DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION]

[0001]

[0001]

【発明の属する技術分野】 関する。

[TECHNICAL FIELD OF THE INVENTION]

本発明は、レシチン化スーパー This invention relates to a lecithin-izing オキシドディスムターゼ、およ superoxide dismutase and the pharmaceutical びそれを有効成分とする医薬に which contains it as an active ingredient.

[0002]

[0002]

【従来の技術】

[PRIOR ART]

薬物の効果を高め、副作用を減 The trial which heightens the effect of a らす試みは、古くから行われて medicine and reduces a side effect has been きているが、近年応用され始め performed from old times.



ているものの一つとしてドラッ However, although it is beginning to apply in がある。DDSとは、薬物を必 (DDS) as one. それにより薬物の効果を高め全 selectively as possible. る試みである。

グデリバリーシステム(DDS) recent years, there is a drug delivery system

要とする部位へ、なるべく選択 A medicine is made to move to the site made 的に、必要な時間の間移行させ、 necessary during necessary time in DDS as

身的な副作用を大幅に減少させ This heightens the effect of a medicine, it is the trial which decreases a systemic side effect sharply.

[0003]

しては種々のものがあり、例え DDS. ばリポソームとリピッドマイク For example, a liposome ロスフェアを挙げることができ microsphere can be mentioned. 溶解し、超音波処理などで水に diffuse it in a ultrasonication etc. 拡散させ、これに薬物を封入さ This was made to seal a medicine. をレシチンとともに水に懸濁し lecithin. たものであり、レシチンがその A lecithin is shown in the surface. 表面にあり、内部に薬物が封入 It seals the medicine inside. されている。

[0003]

DDSに用いられるキャリアと There is a thing various as a carrier used for

and lipid

る。リポソームは、天然に存在 A liposome dissolves the lipid which exists する脂質、例えばレシチン、コ naturally, for example, a lecithin, cholesterol, レステロールなどを有機溶媒に etc. in an organic solvent, and water is made to

せたものである。一方、リピッ On the other hand, the lipid microsphere ドマイクロスフェアは、大豆油 suspended the soy bean oil in water with the

[0004]

の上特殊な製造装置を使用する moreover. 必要がある。

[0004]

両者とも、薬物は主として物理 As for the medicine, it seals both inside mainly 的な結合により内部に封入され according to a physical connection.

ている。リポソームは、安定性 Stability of a liposome is bad and it is required が悪く、またリピッドマイクロ that a lipid microsphere should have the スフェアは、封入する薬物が脂 fat-soluble medicine which seals, it is necessary 溶性であることが要求され、そ to use manufacturing equipment special



[0005]

一方、スーパーオキシドディス ムターゼ(以下、それをSOD と略記する)は、動物、植物、 微生物などの生体内に広く分布 し、遊離(フリー)の反応性に 富む活性酸素であるスーパーオ キシドアニオンラジカルを分解 する酵素として知られている。 ドによって引き起こされる種々 (例えば、炎症、変形性関節炎、 による障害、未熟児酸素網膜症、 の制癌剤の副作用、虚血部分へ rheumatoid の血流再開に伴う障害、心筋梗 irradiation, ど)などとして期待されている 年)参照)。

[0006]

題】

SODを静脈内投与した場合、 ており、SODは速やかに尿中 excreted in urine. 減期を増大させるために、SO SOD

[0005]

On the other hand, a superoxide dismutase (it is hereafter abbreviated as SOD) is distributed widely in the living body, such as an animal, a plant, and microorganisms, it is known as an enzyme which degrades the superoxide anion radical which is the active oxygen which is rich in the reactivity of liberation (free).

In respect of the medicine, it anticipates as the 薬物の面では、スーパーオキシ various prophylactic agent with respect to the illness caused by the superoxide, therapeutic の疾患に対する予防薬、治療薬 agent (for example, use in the case of the damage, myocardial infarction, or organ 慢性関節リウマチ、紫外線照射 transplant accompanied to the side effect of anticancer drugs, such as damage 白内障、アドリアマイシンなど inflammation, the arthritis deformans, arthritis, and the ultraviolet а premature-infant 塞または臓器移植の際の使用な retinopathy, cataract, and an adriamycin, and the blood-flow restart to an ischemia part etc.). (抗炎症剤としては、ファルマ etc. (as an anti-inflammable_agent, it is シア、17巻、411 頁(1981 Pharmacia, 17 volumes, and 411 see page (1981))

[0006]

【発明が解決しようとする課 [PROBLEM TO BE SOLVED BY THE INVENTION

When SOD is intravenously administered, cell 細胞親和性が低く、かつその血 affinity is low, and the blood half life is made into 中半減期は僅か $4\sim6$ 分とされ small 4-6 minutes, and SOD is promptly

に排泄される。SODの血中半 In order to increase the blood half life of SOD, was modified by the ficoll.



デキストランで修飾し、巨大化 させることが試みられてきた。

Dをフィコール、ポリエチレン polyethyleneglycol, the rat albumin, and the グリコール、ラットアルブミン、 dextran, and growing large has been tried.

[0007]

しかし、フィコールまたはポリ エチレングリコールで修飾され たSODには抗原性があること が報告されている。また、デキ Moreover, Dの抗炎症作用の増強が認めら 果は認められない。

[0008]

従来知られている種々の修飾S The ODは、すでに報告されている 上記の理由、または巨大分子化 the った。従って、いずれの修飾S いのが現状である。

[0009]

ぜを見い出した(特開平3-1 (see 63100号公報参照)。また、3-163100).

[0007]

However, it is reported to SOD which it modified by the ficoll or polyethyleneglycol that there is an antigenicity.

reinforcement of the ストランによる修飾では、SO anti-inflammatory activity of SOD is accepted in the modification by the dextran.

れるが、免疫原生を抑制する効 However, the effect which suppresses an immunogen student is not accepted.

[8000]

various modification SOD known conventionally all had problems practically by above-mentioned reason (or に伴う組織内浸透性の低下など accompanied to macromolecule-ization, such の点でいずれも実用上問題があ as a fall of tissue endosmosis property) already reported.

ODも臨床応用には至っていな Therefore, the present condition is that any modification SOD does not result in clinical application, either.

[0009]

一方、本発明者らは、SODの On the other hand, the present inventors DDS化について検討した結 considered DDS-ization of SOD.

果、SODに化学的橋かけでレ Consequently, the lecithin-izing superoxide シチンを結合させたレシチン化 dismutase which combined the lecithin with スーパーオキシドディスムター SOD by the chemical crossbond was found out Unexamined-Japanese-Patent No.

このSODとして、銅および/ Moreover, it found that SOD derived from the または亜鉛が配位した、111 human the 111st position of whose which



ODが適当であることも見いだ suitable 公報参照)。

位がセリンであるヒト由来のS copper and/or zinc configurated is serine is also as this SOD (see した (特開平6-54681号 Unexamined-Japanese-Patent No. 6-54681).

[0010]

[0010]

【問題を解決するための手段】 本発明者らは、これら従来のも ドディスムターゼを用いたレシ the following specification was found out. チン化スーパーオキシドディス ムターゼを見い出した。

[MEANS TO SOLVE THE PROBLEM]

The present inventors examined のとは全く異なり、しかも優れ lecithin-izing superoxide dismutase which can た効果を挙げることができるレ mention the effect which was moreover シチン化スーパーオキシドディ excellent completely unlike these former. スムターゼについて検討した結 Consequently, the lecithin-izing superoxide 果、下記特定のスーパーオキシ dismutase using the superoxide dismutase of

[0011]

化スーパーオキシドディスムタ ーゼ、およびそれを有効成分と する薬剤である。下記式[1] で表されるレシチン化スーパー オキシドディスムターゼ。

 $_{\mathsf{m}}$ $\cdots [1]$

ただし、

型スーパーオキシドディスムタ ーゼの残基、

B: グリセロールの 2 位に水酸 n : two or more integers.

[0011]

本発明は、この特定のレシチン This invention is this specific lecithin-izing superoxide dismutase and a medicine which contains it as an active ingredient.

> The lecithin-izing superoxide dismutase expressed with following formula (1).

 $A-(C(O)-(CH_2)_n C(O)-B]_m$ ***(1)

 $A - [C(O)-(CH_2)_n C(O)-B]$ However, a: The residue of the human-type superoxide dismutase by which 2-hydroxy ethylthio group was introduced into the A:銅および/または亜鉛が配 mercapto group of the cystein of the 111st 位した、111 位のシステインの position which copper and/or zinc configurated, メルカプト基に2-ヒドロキシ b: The residue except the hydrogen atom of エチルチオ基が導入されたヒト the hydroxyl group of the 2-position of the lysolecithin which has a hydroxyl group in 2-position of a glycerol, m : 1 or more integer,

JP9-117279-A



基を有するリゾレシチンの、そ の2位の水酸基の水素原子を除 いた残基、

m:1以上の整数、 n:2以上の整数。

[0012]

[0012]

【発明の実施の形態】

均一な活性を保持したものが得 進が期待できる。

[0013]

キシドディスムターゼは、通常、 リゾレシチンの残基に化学的に is obtained. る。

[0014]

[EMBODIMENT OF THE INVENTION]

本発明のレシチン化スーパーオ As for the lecithin-izing superoxide dismutase of キシドディスムターゼは、従来 this invention, an organism inside-of-the-body のSODとは生物体内分布、細 distribution and cell affinity differ from the 胞親和性が著しく異なり、かつ conventional SOD remarkably, and the thing 残存活性が 90%以上の極めて holding very uniform activity whose residual activity is 90 % or more is obtained, therefore, られ、従ってSODの薬理活性 reinforcement of the pharmacological activity of の強化、副作用の低下、吸収促 SOD, the fall of a side effect, and promotion of absorption are expectable.

[0013]

本発明のレシチン化スーパーオ The lecithin-izing superoxide dismutase of this invention is carried out in this way usually, and

橋かけ剤を結合させたレシチン Human-type superoxide dismutase by which 誘導体を、銅および/または亜 copper and/or zinc configurated the lecithin 鉛が配位した、かつ 111 位のシ derivative which combines a cross-linking ステインのメルカプト基に2- medicine with the residue of a lysolecithin ヒドロキシエチルチオ基が導入 chemically, and 2-hydroxy ethylthio group was されたヒト型スーパーオキシド introduced into the mercapto group of the ディスムターゼ(以下、 Cu-Zn cystein of the 111st position (it is called the 型 Cys-111-ME-h-SOD という) following and Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD) に 1 個以上結合させて得られ An one or more connection is carried out.

[0014]



Bは、下記式[2]で表される 有するリゾレシチンの、その2 残基である。

-O-CH(CH₂OR)[CH₂OP(O)(O⁻)($OCH_2CH_2N+(CH_3)_3] \cdot \cdot \cdot [2]$ 上記式において、Rは脂肪酸残 基(アシル基)であり、特に炭 素数8~30の飽和~不飽和の 脂肪酸残基が好ましい。特に好 ましいRは、ミリストイル基、 シチンの残基が2個以上ある場 合は、それらリゾレシチンの残 基におけるRは異なっていても よい。

[0015]

上記式[1] 中、 かけ剤の残基を表す。この化学 Formula (1). 的橋かけ剤の残基は、 びその無水物、そのエステル、 応性誘導体からなる化学的橋か け剤の両水酸基を除いた残基で 橋かけという。

B is a residue except the hydrogen atom of the グリセロールの 2 位に水酸基を hydroxyl group of the 2-position of the lysolecithin which has a hydroxyl group in 位の水酸基の水素原子を除いた 2-position of the glycerol expressed with following formula (2).

> -O-CH(CH₂OR)[CH₂OP(O)(O⁻)(OCH₂CH₂N+(C $H_3)_3$] ***(2)

In said Formula, R is a fatty-acid residue (acyl group).

The fatty-acid residue of C8-30 saturated-unsaturation is desirable in particular. Especially preferable R is a myristoyl group, the palmitoyl group, a stearoyl group, and another パルミトイル基、ステアロイル C14-22 saturated fatty acid residue.

基、その他の炭素数 14~22 の When there are two or more residues of a 飽和脂肪酸残基である。Cu-Zn lysolecithin in Cu-Zn type Cys-111-ME-h-SOD, 型 Cys-111-ME-h-SOD にリゾレ R in the residue of these lysolecithins are may be different.

[0015]

 $-C(O)-(CH_2)_nC(O)$ - expresses the residue of a -C(O)-(CH₂)nC(O)- は化学的橋 chemical-crossbond medicine among said

The residues of this chemical-crossbond HO-C(O)-(CH₂)_nC(O)-OH で表 medicine are linear dicarboxylic acid expressed される直鎖ジカルボン酸、およ with HO-C(O)-(CH₂)_nC(O)-OH anhydride, its ester, and a residue except both その他のそのジカルボン酸の反 the hydroxyl groups of a chemical-crossbond medicine that are made of a reactive derivative of those other dicarboxylic acid.

ある。以下、この残基を化学的 Hereafter, this residue is called chemical crossbond.



[0016]

結合している。また、化学的橋 ester bond. かけの他端は、 していると考えられる。この式 Cys-111-ME-SOD. 直鎖状アルキレン基が好まし desirable n. V.

[0017]

ン 化 Cu-Zn [3] のリゾレシチン誘導体と Formula (3). により製造される。

上記式中、B、nは式 [1] の that of the case of Formula (1). 基を除いた基を表す。例えば、 pーニトロフェノール、3,5-ト リクロロフェノール、ペンタフ ルオロフェノール、2.4-ジニト ペリジン、N-ヒドロキシ-5- ノ イミド、8-ヒドロキシキノリン、

[0016]

この化学的橋かけは、上記リゾ This chemical crossbond is connected by the レシチン残基とエステル結合で above-mentioned lysolecithin residue and the

Cu-Zn 型 Moreover, other end of a chemical crossbond, It Cys-111-ME-SODのアミノ基と is thought that it couples directly by an amino アミド結合などにより直接結合 group, an amide bond, etc. of Cu- Zn type

において、nは2以上の整数で In this equation, n is two or more integers.

あり、-(CH₂)_n- は直鎖アルキレ - (CH₂)_n- expresses a linear alkylene group, the ン基を表し、特にnが2~10の linear alkylene group of 2-10 has in particular

[0017]

上記式[1] で表されるレシチ Lecithin-izing Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD 型 expressed with said Formula (1), for example, it Cys-111-ME-h-SOD は、例えば manufactures by Cu- Zn type recombinant Cu-Zn 型組換え h-SOD と式 h-SOD and the lysolecithin derivative of

 $Z-C(O)-(CH_2)_nC(O)-B***(3)$

Z-C(O)-(CH₂)_nC(O)-B · · · [3] In the above formula, B and n are the same as

場合と同様である。式 [3] 中 In Formula (3), Z expresses the group excluding Zは水酸基、または活性エステ the carbonyl group from the hydroxyl group or ルを形成する基からカルボニル the group which forms an activated ester.

For example, it is a group except the hydrogen atom of the hydroxyl group of hydroxyl-containing compounds, such as pnitrophenol, 3,5- trichlorophenol, the ロフェノール、N-ヒドロキシス pentafluoro phenol, a 2, 4 dinitrophenol, N-クシンイミド、N-ヒドロキシピ hydroxysuccinimide, N- hydroxy piperidine, a Nhydroxy- 5-norbornene -2,3- dicarboxylic acid ルボルネン-2,3- ジカルボン酸 imide, 8-hydroxyquinoline, and pyridine.

2-ヒドロキシピリジンなどの水 The well-known method can be used about the



原子を除いた基である。活性エ ("foundation ステル体の合成法については公 experiment" 知の方法を用いることができる (泉屋他、「ペプチド合成の基礎 と実験」(1985)丸善(株)発行、 参照)。

酸基含有化合物の水酸基の水素 synthesis method of an activated-ester object of peptide synthesis Izumiya, and others, (1985)Maruzen Co., Ltd. issue, reference).

[0018]

イミド法により行われる。カル As ボジイミド類としては、ジエチ diisopropyl ルカルボジイミド、ジイソプロ dicyclohexylcarbodiimide, ヘキシルカルボジイミド、1-エ are mentioned. 液を塩酸で pH4~6 に調製し、 added **-3-(3-**ジメチルアミノプロピル) 4-6. ~20 時間撹拌し、レシチン化 obtained. Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SODを 得る。

[0018]

式[3] で表されるリゾレシチ As the joint method of of the lysolecithin ン 誘 導 体 と Cu-Zn 型 derivative and Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD Cys-111-ME-h-SOD との結合方 which are expressed with Formula (3), the 法としては、例えば以下のもの following are mentioned, for example.

が挙げられる。式[3] におい When Z is a hydroxyl group in Formula (3), it is てZが水酸基の場合はカルボジ carried out by the carbodiimide method.

carbodiimide. diethyl carbodiimide, carbodiimide, 1-ethyl-ピルカルボジイミド、ジシクロ 3-(3-dimethylamino propyl) carbodiimide, etc.

チル-3-(3-ジメチルアミノプロ For example, the aqueous solution of the ピル) カルボジイミドなどが挙 compound of 1 to 10-wt% (3) is prepared to げられる。たとえば、 $1 \sim pH4-6$ with the hydrochloric acid, 1-ethyl-10wt%の [3] の化合物の水溶 3-(3-dimethylamino propyl) carbodiimide is at room temperature 室温または0℃で 1-エチル degrees-Celsius, and pH is again prepared to

カルボジイミドを加え、再度 pH SOD is added, and at room temperature or 0 を $4\sim 6$ に調製する。 SODを degrees-Celsius, pH is maintained to 4-6 for 1 加え室温または 0 $\mathbb C$ 0 1 時間 hour, and, after that, it stirs for 5 to 20 hours, pH を $4\sim6$ に保持しその後 5 lecithin-izing Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD is

[0019]

[0019]



ル基を除いた基を表す場合は、 直接結合させることができる。 反応は、ホウ酸ナトリウム、リ ン酸ナトリウム、リン酸カリウ ム、重炭酸ナトリウムなどの塩 の水溶液中でレシチン誘導体と Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SODを 混合することによって行われ る。

式[3] においてZが活性エス When Z, in Formula (3), expresses the group テルを形成する基からカルボニ excluding the carbonyl group from the group which forms an activated ester, direct coupling Cu-Zn型Cys-111-ME-h-SODと can be carried out to Cu- Zn Cys-111-ME-h-SOD.

> Reaction is performed by mixing a lecithin derivative and Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD in the aqueous solution of salts, such as sodium borate, sodium phosphate, potassium phosphate, and a sodium bicarbonate.

[0020]

シド、アセトン、1,4-ジオキサ methanol, can be added. 応温度は -20~50℃が好まし more desirable. く、0~20℃が更に好ましい。 により異なるが通常 2~24 時 normal 2 to 24 hours. 間である。

[0020]

必要に応じて、N,N-ジメチルホ As required, organic solvents, such as a N, N ルムアミド、N-メチルピロリド dimethylformamide, N- methyl pyrrolidone, a N, ン、N,N-ジメチルアセトアミド、 N- dimethylacetamide, a sulfolane, dimethyl スルホラン、ジメチルスルホキ sulfoxide, acetone, a 1,4- dioxane,

ン、メタノールなどの有機溶媒 -20-50 degrees-Celsius of reaction temperature を加えておくことができる。反 is desirable, and its 0-20 degrees-Celsius is still

Although the reaction time changes with 反応時間は反応温度、混合方法 reaction temperature and mixed method, it is

[0021]

に対して 0.2 ~8 モル量が適当 Cys-111-ME-h-SOD. [3])の分子数を調整すること ratio can be adjusted.

[0021]

式 [3] で表されるレシチン誘 0.2-8 molar quantity is suitable for the charged 導体の仕込量は、 Cu-Zn 型 amount of the lecithin derivative expressed with Cys-111-ME-h-SOD のアミノ基 Formula (3) to the amino group of Cu- Zn type

である。この仕込み比によって The number of molecules of the lecithin Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SOD に derivative (Formula (3)) combined with Cu- Zn 結合させるレシチン誘導体(式 type Cys-111-ME-h-SOD by this preparation



ができる。

[0022]

Cu-Zn フィーに付することにより所望 Moreover. 型 Cys-111-ME-h-SOD は、通常 Cys-111-ME-h-SOD. Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SODに 種々の数のレシチン誘導体が結 合して得られたものの混合物で ある。

[0023]

ムクロマトグラフィーなどの操 Cys-111-ME-h-SOD のレシチン誘導体が結合したレ filtration, シチン化 Cu-Zn

[0022]

このようにして得られた反応液 Thus, in the obtained reaction mixture. にはレシチン化 Cu-Zn 型 lecithin-izing Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD, Cys-111-ME-h-SOD と未反応 unreacted Cu- Zn type Cys--ME-r-h-SOD, and a 型 unreacted lecithin derivative coexist.

Cys--111-ME-r-h-SOD、および However, desired lecithin-izing Cu- Zn type 未反応レシチン誘導体が共存す Cys-111-ME-h-SOD can be obtained るが、反応液をゲル濾過および attaching a reaction mixture to a gel filtration イオン交換カラムクロマトグラ and ion-exchange column chromatography.

lecithin-izing Cu-Zn type のレシチン化 Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD obtained by doing in this Cys-111-ME-h-SOD を得ること way is a blend, although various number of ができる。また、このようにし lecithin derivatives connected together and て得られたレシチン化 Cu-Zn were obtained by normal Cu- Zn type

[0023]

有効成分化合物として Cu-Zn When asking for lecithin-izing Cu- Zn type 型 Cys-111-ME-h-SOD に結合す Cys-111-ME-h-SOD to which the number of るレシチン誘導体の分子数が均 molecules of the lecithin derivative connected ーになるようなレシチン化 with Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD as an Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SODが active-ingredient compound becomes uniform, 所望される場合には、前記の方 lecithin-izing Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD 法により得られるレシチン化 which the lecithin derivative of a desired Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SOD を number connected can be obtained 更にゲル濾過、イオン交換カラ attaching further lecithin-izing Cu- Zn type obtained 作に付することにより所望の数 above-mentioned method to operation of a gel ion-exchange 型 chromatography, etc.



が可能である。 Cys-111-ME-h-SOD 1 分子あた りのレシチン結合数(式[1] における m)は、特に限定さ れるものではないが、1~16が 好ましく、特に $1 \sim 10$ が好まし 11

Cys-111-ME-h-SOD を得ること In particular the lecithin connection number per Cu-Zn 型 Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD 1 molecule (m in Formula (1)) is not limited.

> However, 1-16 is desirable and in particular 1-10 is desirable.

[0024]

式[3]の化合物の製造方法と されるジカルボンン酸ハーフエ dicarboxylic ステル無水物を H-Bで表され るリゾレシチンに反応させる方 lysolecithin expressed with H-B. 法により得られる。

 $[Z'-O-C(O)-(CH_2)_nC(O)-]_2=O$

式[1]の場合と同様である。 Z'はカルボキシル基の保護基、 リル基、トリエチルシリル基、 トリメチルシリル基などを表 す。

[0025]

[0024]

It is obtained by the method of making the acid しては、下記式 [4] で表され anhydride expressed with following formula (4) る酸無水物を H-B で表される react to the lysolecithin expressed with H-B as a リゾレシチンに反応させる方 manufacturing method of the compound of 法、または、下記式 [5] で表 Formula (3), or the method of making the acid half ester anhydride expressed with following formula (5) react to the

 $(-C(O)-(CH_2)_nC(O)-]=O$

 $(Z'-O-C(O)-(CH_2)_nC(O)-]_2=O$

***(5)

・・・[5] ここでB, nは B and n are the same as that of the case of Formula (1) here.

Z' expresses the protecting group of a carboxyl たとえば、アルキル基、メトキ group, for example, an alkyl group, a シメチル基、ベンジル基、フェ methoxymethyl- group, a benzyl group, a ナシル基、t-ブチルジメチルシ phenacyl group, t- butyl dimethyl-silyl group, a triethyl silyl group, a trimethyl-silyl group, etc.

[0025]

これら酸無水物やハーフエステ Reaction which manufactures the compound of ル無水物を用いて式 [3] の化 Formula (3) using these acid anhydrides or a 合物を製造する反応は、通常溶 half ester anhydride is performed in a normal



塩基を共存させて行う。反応溶 base if necessary. 媒としては、たとえば、クロロ As ジメチルアミノピリジン、4-ピ example. ペリジノピリジンなどが用いら For れる。反応温度は 20~80℃が好 degrees-Celsius is preferably. しい。 反応時間は通常 2~24 時 The reaction time is normal 2 to 24 hours. 間である。

媒中で行われ、必要により有機 solvent, it carries out by coexisting an organic

а reaction solvent, halogenated ホルムなどのハロゲン化炭化水 hydrocarbons, such as chloroform, are used, for 素が用いられ、有機塩基として example, as an organic base, a pyridine, a は、たとえば、ピリジン、ピペ piperidine, a triethylamine, 4-dimethylamino リジン、トリエチルアミン、4- pyridine, 4-piperidino pyridine, etc. are used, for

reaction temperature, 20-80 ましく 40~60℃がさらに好ま 40-60 degrees-Celsius is further desirable.

[0026]

式[5]の製造方法としては、 ロロホルム、ジクロロメタン、 媒中でカルボジイミドと混合さ せることにより得られる。カル diisopropyl ボジイミドとしては、たとえば、 ジエチルカルボジイミド、ジイ ソプロピルカルボジイミド、ジ are used, for example. ノプロピル) カルボジイミドな temperature. どが用いられる。反応温度は、 範囲を用いることができるが、 好ましくは、0℃から室温程度 の温度を用いる。

[0026]

As a manufacturing method of Formula (5), it is 当該するカルボン酸ハーフエス obtained by mixing said carboxylic acid half テルをベンゼン、トルエン、ク ester to carry out with carbodiimide in solvent, such as benzene, toluene, chloroform, a テトラヒドロフラン、などの溶 dichloromethane, and tetrahydrofuran.

> As carbodiimide, diethyl carbodiimide, carbodiimide, dicyclohexylcarbodiimide, 1-ethyl-3-(3-dimethylamino propyl) carbodiimide, etc.

シクロヘキシルカルボジイミ The range from -20 degrees-Celsius to solvent ド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミ reflux temperature can be used for reaction

Preferably, the temperature about room -20 ℃から溶媒還流温度までの temperature is used from 0 degrees-Celsius.

[0027]

[0027]

本発明で用いる Cu-Zn 型 Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD used by this



スムターゼとビス(2-ヒドロキ bis(照)。ヒト型スーパーオキシドデ natural-type human SOD. 列を有するものであり、たとえ No. 61-111690 etc. などに記載の方法によって得る ことができるし、あるいは市販 品として入手することもでき る。

Cys-111-ME-h-SOD は、たとえ invention is obtained by making for example, a ばヒト型スーパーオキシドディ human-type superoxide dismutase and a 2-hydroxyethyl disulfide react シエチル) ジスルフィドとを反 Unexamined-Japanese-Patent No. 6-199895).

応させることによって得られる A human-type superoxide dismutase has the (特開平 6-199895 号公報参 substantially same amino acid sequence as the

ィスムターゼは、天然型ヒトS For example, it can obtain by the method of a ODと実質上同一のアミノ酸配 publication in Unexamined-Japanese-Patent

ば、特開昭 61-111690 号公報 Or it can also obtain as a commercial article.

[0028]

鼻吸収剤などが挙げられる。注 absorber, etc. are mentioned. より調製される。

[0028]

本発明における製剤の形態とし As a form of the formulation in this invention, an ては、注射剤、直腸吸収剤、経 injection, a transrectal agent, a per-nasal

射剤は、たとえば本有効成分を An injection dissolves for example, this active 緩衝剤、等張剤、pH 調節剤、安 ingredient in the water for injection dissolved in 定化剤と適量に溶解した注射用 a buffer, the isotonic medicine, the pH regulator, 蒸留水に溶解し、除菌フィルタ the stabilizer, and the suitable quantity, it is を通して無菌化したものをアン prepared by dispensing in an ampoule that プルに分注するか、バイアル瓶 which sterilized through the sterilization filter, or に分注して凍結乾燥することに dispensing and freeze-drying to a vial container.

[0029]

キシドディスムターゼのヒトに human 100mg /人程度が適当であり、 is suitable.

[0029]

本発明のレシチン化スーパーオ In particular the dosage with respect to the of the lecithin-izing 対する投与量は、特に限定され dismutase of this invention is not limited.

るものではないが、約 0.0001~ However, about 0.0001 - 100 mg / human grade

特に約 0.001~10mg/人程度 About 0.001 - 10 mg / human grade is desirable



が好ましい。なお、1mg は 3000 in particular. 下に本発明を具体的に説明する られるものではない。

ユニット(U) に相当する。以 In addition, 1 mg is corresponded to 3000 units (U).

が、本発明はこれら実施例に限 This invention is demonstrated concretely below.

> However, this invention is not restricted to these Examples.

[0030]

[0030]

【実施例】

(合成例1)

9-ベンジルオキシカルボニル -1- ノナン酸無水物の合成 に冷却し、DCC(1,3-ジシク ロヘキシルカルボジイミド) 5.8 g (28mmol)を加え、室温で 15 時間撹拌した。不溶物をセラ イトで濾過し、減圧濃縮して、 標記化合物を得た。

[EXAMPLES]

(Synthesis example 1)

A synthesis of a 9-benzyloxycarbonyl -1nonoic-acid anhydride

9-ベンジルオキシカルボニル 15g (51 mmol) of 9-benzyloxycarbonyl -1--1- ノナン酸 15 g (51mmol)を nonoic acids is dissolved in benzene 50 ml, and ベンゼン 50ml に溶解させ0℃ it cools to 0 degrees-Celsius, dCC(1,3dicyclohexylcarbodiimide)5.8g (28 mmol) was added, and it stired at room temperature for 15 hours.

> An insoluble matter is filtered by cerite, it evaporates, the title compound was obtained.

[0031]

(合成例2)

ルノナノイル) リゾレシチンの nonanoyl) lysolecithin 合成 あるリゾレシチン3g リジン(80ml/20ml) 懸濁液に、 リジン)2.16g(17.7mmol)、

[0031]

(Synthesis example 2)

2-(9-ベンジルオキシカルボニ A synthesis of 2-(9-benzyloxycarbonyl

2-position of a glycerol adds DMP(N, N-グリセロールの2位が水酸基で dimethylamino pyridine) 2.16g (17.7 mmol) and 10.0g (17.7 mmol) of 9-benzyloxycarbonyl -1-(5.9mmol) のクロロホルムーピ nonoic-acid anhydrides to lysolecithin 3g (5.9 mmol) chloroform-pyridine (80 ml / 20 ml) DMP(N,N- ジメチルアミノピ suspension which is a hydroxyl group, it stired at 60 degrees-Celsius for 15 hours.



-1- ノナン酸無水物 10.0 g 時間撹拌した。その後、反応液 dissolved. ルム:メタノール:水=4:5: 1(10ml)を加えて溶解し、同 liquid. 液にて平衡化したイオン交換カ ラム (Dowex 50W-X8) に通し た。

9-ベンジルオキシカルボニル After that, a reaction mixture is evaporated, to the residue was added (17.7mmol)を加え、60℃で 15 chloroform:methanol:water =4:5:1(10 ml) and

を減圧濃縮し、残渣にクロロホ It let it pass to the ion exchange column (Dowex50 W-X8) which equilibrated with this

[0032]

し、溶媒を減圧濃縮した後、残 渣をシリカゲルカラムにより、 精製し、標記化合物 3.91g (5.0mmol、85%) を得た。 ¹H-NMR (CDCl₃) 0.84(t,3H),1.20(brs),1.50-1.70(brs,6H),2.20-2.40(brs,6H),3.38(s,9H),3.80-4.00(m,4H),4.20-4.4 0(m,4H),5.10(s,2H),5.20(m,1H),7.30(m,5H).

[0032]

TLCにより目的化合物を分画 A target compound is fractionated by TLC, after evaporating a solvent, a silica-gel column purifies a residue, 3.91g (5.0 mmol, 85 %) of title compounds was obtained.

H-NMR(CDCl₃)

0.84(t,3H),1.20(brs),1.50-1.70(brs,6H),2.20-2.4 0(brs,6H),3.38(s,9H),3.80-4.00(m,4H),4.20-4.4 0(m,4H),5.10(s,2H),5.20(m,1H),7.30(m,5H).

[0033]

(合成例3)

ナノイル) リゾレシチンの合成 lysolecithin (5.00mmol) をメタノールー水 ml / 25 ml). 室温で撹拌した。セライトで濾 hours.

[0033]

(Synthesis example 3)

2-(9- ヒドロキシカルボニルノ A synthesis of 2-(9-hydroxy carbonyl nonanoyl)

合成例2で得られた 2-(9- ベン 2-(9-benzyloxycarbonyl nonanoyl) lysolecithin ジルオキシカルボニルノナノイ 3.91g (5.00 mmol) obtained by the synthesis ル) リゾレシチン 3.91 g example 2 is dissolved in methanol- water (225

(225ml/25ml) に溶解させ、水 3.0g of palladium hydroxides was added.

酸化パラジウム 3.0 gを加え It stired at one barometric pressure and room た。水素置換後 15 時間 1 気圧、 temperature after hydrogen displacement for 15



リカゲルカラムより精製して、 標記化合物 2.37 (3.41mmol、 61%)を得た。

過し減圧濃縮した後、残渣をシ After filtering and evaporating by cerite, a residue is purified from a silica-gel column, the title compound 2.37 (3.41 mmol, 61 %) was obtained.

[0034]

(合成例4)

2-(9- ヒドロキシカルボニルノ エステル体の合成 に冷却し、N-ヒドロキシスクシ ンイミド 343mg(2.98mmol) 、 ト ゾー ラ 209mg(2.98mmol) をこの順で dichloromethane 8 ml. 加えた。次にDDC 769mg(3.73mmol) をジクロロ at room temperature for 15 hours. 時間撹拌した。不溶物をセライ トで濾過し、活性エステル体の ジクロロメタン溶液を得た。

[0034]

(Synthesis example 4)

A synthesis of the activated-ester object of ナノイル) リゾレシチンの活性 2-(9-hydroxy carbonyl nonanoyl) lysolecithin 2.0g (2.98 mmol) of carboxylic acid obtained by 合成例3で得られたカルボン酸 the synthesis example 3 is dissolved in 2.0 g (2.98mmol) をジクロロ dichloromethane 50 ml, and it cools to 0 メタン 50ml に溶解させて0℃ degrees-Celsius, n-hydroxysuccinimide 343 mg (2.98 mmol) and tetrazole 209 mg (2.98 mmol) were added by this order.

/V Next, DDC769 mg (3.73 mmol) was dissolved in

This solution is added dropwise slowly, it stired

メタン8 ml に溶解した。この溶 An insoluble matter is filtered by cerite, the 液をゆっくり滴下し、室温で 15 dichloromethane solution of an activated-ester object was obtained.

[0035]

(合成例5)

11- ベンジルオキシカルボニル A synthesis of a 11-benzyloxycarbonyl -1-**-1-** ウンデカン酸無水物の合成 ン酸より合成した。

[0035]

(Synthesis example 5)

undecanoic-acid anhydride 合成例1と同様に11- ベンジル It compounded from the 11-benzyloxycarbonyl オキシカルボニル-1- ウンデカ -1- undecanoic acid like the synthesis example 1.

[0036]

(合成例6)

2-(11-ベンジルオキシカルボニ A

[0036]

(Synthesis example 6)

synthesis of 2-(11-benzyloxycarbonyl



ルウンデカノイル) リゾレシチ undecanoyl) lysolecithin ンの合成

合成例2と同様に合成例5で得 られた酸無水物より合成した。

It compounded from the acid anhydride obtained by the synthesis example 5 like the synthesis example 2.

[0037]

(合成例7)

2-(11-ヒドロキシカルボニルウ A synthesis ンデカノイル) リゾレシチンの undecanoyl) lysolecithin 合成

られたベンジルエステル体より 合成した。

[0037]

(Synthesis example 7)

of 2-(11-hydroxy carbonyl

It compounded from the benzyl ester obtained 合成例3と同様に合成例6で得 by the synthesis example 6 like the synthesis example 3.

[0038]

(合成例8)

活性エステル体の合成 られたカルボン酸より合成し た。

[0038]

(Synthesis example 8)

2-(11-ヒドロキシカルボニルウ A synthesis of the activated-ester object of ンデカノイル)リゾレシチンの 2-(11-hydroxy carbonyl undecanoyl) lysolecithin It compounded from carboxylic acid obtained by 合成例4と同様に合成例7で得 the synthesis example 7 like the synthesis example 4.

[0039]

(合成例9)

-1- ヘキサン酸無水物の合成 より合成した。

[0039]

(Synthesis example 9)

6-ベンジルオキシカルボニル A synthesis of a 6-benzyloxycarbonyl -1hexane acid anhydride

合成例1と同様に6-ベンジルオ It compounded from 6-benzyloxycarbonyl -1-キシカルボニル-1- ヘキサン酸 hexanoic acid like the synthesis example 1.

[0040]

(合成例10)

2-(6- ベンジルオキシカルボニ A synthesis ルヘキサノイル) リゾレシチン hexanoyl) lysolecithin の合成

[0040]

(Synthesis example 10)

of 2-(6benzyloxycarbonyl

It compounded from the acid anhydride



合成例2と同様に合成例9で得 られた酸無水物より合成した。

obtained by the synthesis example 9 like the synthesis example 2.

[0041]

(合成例11)

キサノイル) リゾレシチンの合 lysolecithin

成

得られたベンジルエステル体よ example 3. り合成した。

[0042]

(合成例12)

性エステル体の合成 得られたカルボン酸より合成し example 4. た。

[0043]

(合成例13)

2-(4- ヒドロキシカルボニルブ チロイル) リゾレシチンの合成 lysolecithin 酸より合成した。精製はODS (オクタデシルシラン)を充填 したカラムにより行った。

¹H-NMR (CDCl₃)

0.84(t,3H),1.20(brs),1.52-1.60(.40(m,6H),3.35(s,9H),3.780(m,4H),3.90-4.35(m,4H),5.20(m,1 H).

[0041]

(Synthesis example 11)

2-(6- ヒドロキシカルボニルへ A synthesis of 2-(6-hydroxy carbonyl hexanoyl)

It compounded from the benzyl ester obtained 合成例3と同様に合成例10で by the synthesis example 10 like the synthesis

[0042]

(Synthesis example 12)

2-(6- ヒドロキシカルボニルへ A synthesis of the activated-ester object of キサノイル) リゾレシチンの活 2-(6-hydroxy carbonyl hexanoyl) lysolecithin It compounded from carboxylic acid obtained by 合成例4と同様に合成例11で the synthesis example 11 like the synthesis

[0043]

(Synthesis example 13)

A synthesis of 2-(4-hydroxy carbonyl butyroyl)

合成例3と同様に無水グルタル It compounded from the glutaric acid anhydride like the synthesis example 3.

> The column filled with ODS (octadecyl silane) performed purification.

¹H-NMR(CDCl₃)

0.84(t,3H),1.20(brs),1.52-1.60(brs,2H),1.80-1.9 brs,2H),1.80-1.95(m,2H),2.20-2 5(m,2H),2.20-2.40(m,6H),3.35(s,9H),3.780(m,4 H),3.90-4.35(m,4H),5.20(m,1H).



[0044]

(合成例14)

エステル体の合成 得られたカルボン酸より合成し example 4. た。

[0045]

【実施例】

上記合成例で製造した化合物を 用いてレシチン化 Cu-Zn 型 was manufactured using Cys-111-ME-h-SOD を下記のA following ~Cの方法を用いて製造した。 方法A:活性エステル溶液のジ クロロメタンを留去し、**50mM** ホウ酸緩衝液(pH8.5) に溶解し た Cu-Zn (ファルマシア社製)を担体と 応緩衝液と同一の緩衝液で溶出 する。次いで、レシチン化 Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SOD溶 出分画を集め、限外濾過により 濃縮する。

[0046]

方法B:活性エステル溶液のジ に溶解させた。これを 50mM ホ in DMF.

[0044]

(Synthesis example 14)

2-(4- ヒドロキシカルボニルブ A synthesis of the activated-ester object of チロイル) リゾレシチンの活性 2-(4-hydroxy carbonyl butyroyl) lysolecithin It compounded from carboxylic acid obtained by 合成例4と同様に合成例13で the synthesis example 13 like the synthesis

[0045]

(Example)

Lecithin-izing Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD the method of A-C using the compound manufactured by the above-mentioned synthesis example.

Method A: Distiling the dichloromethane of an activated-ester solution, the Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD solution which dissolved in Cys-111-ME-h-SOD 溶液を添加 50-mM boric-acid buffer (pH8.5) is added, it is 0 し、0℃で1時間、更に室温で degrees-Celsius and is 1 hour, furthermore, it is 2時間反応させる。反応液を濾 made to react at room temperature for 2 hours. 過し、セファクリルS-300 A reaction mixture is filtered, sephacryl S-300 (product made from Pharmacia K.K.) is したゲル濾過カラムに付し、反 attached in the gel-filtration column made into the carrier, it elutes with the buffer of the same as reaction buffer.

> Subsequently, lecithin-izing Cu-Zn type Cys-111-ME-h-SOD elution fractions are collected. and it concentrates ultrafiltration.

[0046]

Method B: Distiling the dichloromethane of an クロロメタンを留去し、DMF activated-ester solution, it was made to dissolve



ウ酸緩衝液(pH8.5) に添加し、 型 Cys-111-ME-h-SOD溶液に滴 下する。この時、 Cu-Zn 型 精製する。

[0047]

Cys-111-ME-h-SOD 溶液に、 時間撹拌後、方法Aと同様に精 degrees-Celsius. 製する。

[0048]

(実施例1)

合成 溶解させた 型 Cys-111-ME-h-SOD の全アミ amino -ノ基に対して 0.4 倍モル量の合 Cys-111-ME-h-SOD 成例 4 で合成した活性エステル according to Method A.

This is added to 50-mM boric-acid buffer 不溶物を濾過後同一緩衝液に溶 (pH8.5), it is added dropwise at the Cu- Zn type 解して0℃に冷却した Cu-Zn Cys-111-ME-h-SOD solution which dissolved the insoluble matter in the same buffer after filtration, and was cooled to 0 degrees-Celsius. Cys-111-ME-h-SOD 溶液にDM At this point, DMF is added to the Cu- Zn type Fを 50%加えておく。0℃で Cys-111-ME-h-SOD solution 50%.

15 時間撹拌後、方法Aと同様に It purifies like Method After 15-hour stirring at 0 degrees-Celsius.

[0047]

方法C:50mM ホウ酸緩衝液 20% of DMF is added to the Cu-Zn type (pH8.5) に溶解した Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD solution which dissolved in C:50 mM boric-acid buffer (pH8.5) of method, 20%のDMFを加え、0℃に冷 and it cools to 0 degrees-Celsius, the DMF 却し、方法Bと同様に調製した solution of an activated ester prepared like 活性エステルのDMF溶液をゆ Method B is added dropwise slowly.

っくりと滴下する。0℃で 15 It purifies like Method After 15-hour stirring at 0

[0048]

(Example 1)

Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD 1 A synthesis of lecithin-izing Cu- Zn type 分子あたりレシチン誘導体が平 Cys-111-ME-h-SOD which an average of two 均 2 個結合したレシチン化 lecithin derivatives connected per Cu- Zn type Cu-Zn型Cys-111-ME-h-SODの Cys-111-ME-h-SOD 1 molecule

Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD dissolved in 50mM ホウ酸緩衝液(pH8.5) に 50-mM boric-acid buffer (pH8.5) and the Cu-Zn 型 activated ester compounded by the 0.4-times Cys-111-ME-h-SOD & Cu-Zn mole amount synthesis example 4 to all the groups of Cu-Zn type were made react

とを方法Aに従って反応させ The gel filtration and the ion exchange た。反応溶液をゲル濾過、イオーchromatography purified the reaction solution.



り精製した。タンパク質濃度を (Lowry, ローリー法(Lowry , O.H.ら、 265) Cu-Zn Cys-111-ME-h-SOD の残存アミ ノ基をTNBS法(トリニトロ ベンゼンスルホン酸ナトリウム lecithin Clin. Chem.,16, 24) で行うこ とにより Cu-Zn Cys-111-ME-h-SOD 1 分子当た りのレシチン誘導体の結合数を 求めたところ、平均 2.0 個であ った。

ン交換クロマトグラフィーによ As for protein concentration, lowry method O.H. et al., (1951)J.Biol.Chem., 193,265), as for the residual amino group of Cu-(1951) J. Biol. Chem., 193, Zn type Cys-111-ME-h-SOD, tNBSmethod (16 a trinitro benzenesulfonic-acid sodium Goodwin, J.F. et al., (1970)Clin.Chem., 24), and It found for the connection number of the derivative Cuper Zn type 塩、Goodwin, J.F. ら、 (1970) Cys-111-ME-h-SOD 1 molecule.

They were an average of 2.0 pieces.

[0049]

(実施例2)

合成 溶解させた 型 Cys-111-ME-h-SOD の全アミ 成例14で合成した活性エステ た。実施例1と同様に精製し、 Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD 1 結合数を求めたところ、平均 4.0 個であった。

[0049]

(Example 2)

Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD 1 A synthesis of lecithin-izing Cu- Zn type 分子あたりレシチン誘導体が平 Cys-111-ME-h-SOD which an average of four 均 4 個結合したレシチン化 lecithin derivatives connected per Cu- Zn type Cu-Zn型Cys-111-ME-h-SODの Cys-111-ME-h-SOD 1 molecule

Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD dissolved in 50mM ホウ酸緩衝液(pH8.5) に 50-mM boric-acid buffer (pH8.5) and the Cu-Zn 型 activated ester compounded by the 0.8-times Cys-111-ME-h-SOD & Cu-Zn mole amount synthesis example 14 to all the amino groups of Cu-Zn type ノ基に対して 0.8 倍モル量の合 Cys-111-ME-h-SOD were made to react according to Method B.

ルとを方法Bに従って反応させ It purifies like Example 1, when found for the connection number of the lecithin derivative per Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD 1 molecule, 分子当たりのレシチン誘導体の they were an average of 4.0 pieces.



[0050]

(実施例3)

合成

溶解させた 型 Cys-111-ME-h-SOD の全アミ ノ基に対して 2.0 倍モル量の合 Cys-111-ME-h-SOD were 成例8で合成した活性エステル according to Method C. た。実施例1と同様に精製し、 結合数を求めたところ、平均8.0 個であった。

[0051]

(実施例4)

Cys-111-ME-h-SOD の抑制効果 paw-edema model ICRマウス(雄性、6週令) を日本チャールス・リバー (株) より購入し、実験に用いた。I 薬剤としてレシチン化 Cu-Zn Cys-111-ME-h-SOD 巻き付けた。このまま 20 分虚 mm).

[0050]

(Example 3)

Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD 1 A synthesis of lecithin-izing Cu- Zn type 分子あたりレシチン誘導体が平 Cys-111-ME-h-SOD which an average of eight 均 8 個結合したレシチン化 lecithin derivatives connected per Cu- Zn type Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SOD の Cys-111-ME-h-SOD 1 molecule

Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD dissolved in 50mM ホウ酸緩衝液(pH8.5) に 50-mM boric-acid buffer (pH8.5) and the Cu-Zn 型 activated ester compounded by the 2.0-times Cys-111-ME-h-SOD & Cu-Zn mole amount synthesis example 8 to all the amino groups of Cu-Zn type made to react

とを方法Cに従って反応させ It purifies like Example 1, when found for the connection number of the lecithin derivative per Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD 1 Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD 1 molecule, 分子当たりのレシチン誘導体の they were an average of 8.0 pieces.

[0051]

(Example 4)

マウス虚血性足浮腫モデルにお The inhibitory effect of lecithin-izing Cu- Zn type けるレシチン化 Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD in a mouse ischemic

> An ICR mouse (male, 6 weeks old) is purchased from Japanese Charles River, it used for experiment.

CRマウスに尾静脈より、被験 From a caudal vein, lecithin-izing Cu- Zn type Cu-Zn or type 型 Cys-111-ME-h-SOD または Cys-111-ME-h-SOD is administered as a Cu-Zn型 Cys-111-ME-h-SOD を test-drug medicine to an ICR mouse, the right 投与し、右足首を市販の輪ゴム leg head was wound 5 times with the (1x1mm、直径 42mm) で5回 commercial rubber band (1x1 mm, diameter 42

血した後、輪ゴムをはさみで取 After carrying out ischemia as it is for 20



ゲージを用いて右足の厚さを測 scissors and made to re-reflux. して左足の厚さを測定した。

り除き、再還流させた。30 分後 minutes, the rubber band was removed with

定した。この時コントロールと The thickness of a right leg was measured after 30 minutes using the gauge.

> At this point, the thickness of a left leg was measured as control.

[0052]

Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD type た は Cu-Zn Cys-111-ME-h-SOD

Mann-Whitney のU検定を用い with a significant difference. て有為差検定を行い、P < 0.05 This test result is shown to Table 1. を有意差ありと判定した。この 試験結果を表1に示す。

[0052]

被験薬剤としては、レシチン化 As a test-drug medicine, lecithin-izing Cu- Zn Cys-111-ME-h-SOD (a (実施例 2 で合成、30000U/kg 30000U/kg, or 60000U/kg was used in Example または60000U/kg を使用)、ま 2) or Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD 型 (60000U/kg was used) was used.

The capable difference assay was performed (60000U/kg を使用) を用い using U assay of Mann-Whitney as statistical た。統計学的処理として treatment, and P< 0.05 was judged to be those

[0053]

[0053]

【表1】

[TABLE 1]

(マウス虚血足浮腫に対する抑制効果)

被験薬剤	投与量	抑制率
コントロール レシチン化 Cu-Zn型Cys-111-ME-h-SOD	2000011	
レシチン化 Cu-Zn型Cys-111-NE-h-SOD	30000U/kg 60000U/kg	23. 5% 33. 8%
Cu-Zn型Cys-111-MR-h-SOD	60000U/kg	15.2%

The inhibitory effect with respect to mouse ischemia paw edema



Test-drug medicine; Dosage; Suppression rate Control Lecithin-ized ... Lecithin-ized ... Cu-Zu type Cys...

[0054]

チン化 Cu-Zn Cvs-111-ME-h-SOD ぞれ、P < 0.05、P < 0.01 で差 with it having been effective. された。また、 型 Cys-111-ME-h-SOD よりフリ ーラジカルを有意に低減するこ とから効果的であったと判定さ れた。

[0055]

ーオキシドディスムターゼ(以 dismutase

[0054]

この結果より、実施例2のレシ From this result, as for lecithin-izing Cu- Zn type 型 Cys-111-ME-h-SOD30000U/kg of Example 2, and a 60000U/kg administration group, a 30000U/kg、60000U/kg 投与群 difference is respectively seen by P< 0.05 and はコントロールに比較してそれ P< 0.01 compared with control, it was judged

が見られ、効果があったと判定 Moreover, since it turned out that it is effective Cu-Zn 型 even if compared with the Cu- Zn type administration 投与群と比較しても、効果があ group, it judged that lecithin-izing Cu- Zn type ることが判ったことから、実施 Cys-111-ME-h-SOD of Example 2 was effective 例 2 のレシチン化 Cu-Zn 型 from decreasing a free radical significantly from Cys-111-ME-h-SOD は、Cu-Zn Cu- Zn type Cys-111-ME-h-SOD.

[0055]

また、被験薬剤として銅および Moreover, the result of having compared the 亜鉛が配位した 111 位がセリ case where the lecithin-izing object (it ンで示されるヒト由来のスーパ compounded like Example 2) of the superoxide (henceforth Cu-Zn type 下、Cu-Zn 型 Ser-111-r-h-SOD Ser-111-r-h-SOD) derived from a human with という) のレシチン化体 (実施 which the 111st position which copper and zinc 例2と同様にして合成した)を configurated as a test-drug medicine is shown 用いた場合とを比較した結果を by serine was used was shown to Table 2.

表 2 に示した。その結果、レシ Consequently, even if lecithin-izing Cu- Zn type



チ 化 ン Cu-Zn 型 Cys-111-ME-h-SOD compared with Cys-111-ME-h-SOD は、レシチ lecithin-izing Cu- Zn type Ser-111-h-SOD, it was ン化 Cu-Zn 型 Ser-111-h-SOD understood that an inhibitory effect is high. と比較しても、抑制効果が高い ことが判った。

[0056]

[0056]

【表2】

[TABLE 2]

(マウス虚血足浮腫に対する抑制効果)

被験薬剤	投与量	抑制率
コントロール レシチン化 Cu-Zn型Cys-111-MB-h-SOD レシチン化 Cu-Zn型Ser-111-h-SOD	30000U/kg 30000U/kg	- 24.5% 14.7%

The inhibitory effect with respect to mouse ischemia paw edema Test-drug medicine; Dosage; Suppression rate Control Lecithin-ized Cu-Zn type Cys... Lecithin-ized Cu-Zn type Ser...

[0057]

チン化 Cu-Zn 虚血足浮腫に対して抑制効果が ischemia paw edema. 見られた。また、レシチン化 Moreover, した結果、いずれも死亡例は見 mouse. られなかった。

[0057]

以上のように、実施例 2 のレシ As mentioned above, as for lecithin-izing Cu- Zn 型 type Cys-111-ME-h-SOD of Example 2, the Cys-111-ME-h-SOD は、マウス inhibitory effect was seen to the mouse

the 60000U/kg intravenous Cu-Zn型Cys-111-ME-h-SOD を administration of lecithin-izing Cu- Zn type マウスに 60000U/kg 静脈投与 Cys-111-ME-h-SOD was carried out to the

Consequently, as for the example of death,



neither was seen.

[0058]

[0058]

【発明の効果】

化学的橋かけを経てレシチンに the chemical crossbond. る。

[ADVANTAGE of the Invention]

本発明のレシチン化スーパーオ The lecithin-izing superoxide dismutase of this キシドディスムターゼは、スー invention was combined with the lecithin パーオキシドディスムターゼと passing through the superoxide dismutase and

結合させたものである。従来の It can anticipate that biological-body interior 修飾体と比較すると生体内分 division cloth will differ from cell affinity 布、細胞親和性が著しく異なる remarkably compared with the conventional ことが期待でき、薬理活性の強 modified form, and has the effect that the 化が図られたという効果を有す pharmacological activity was strengthened.



DERWENT TERMS AND CONDITIONS

Derwent shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Derwent translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Derwent Information Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our home page:

"WWW.DERWENT.CO.UK" (English)

"WWW.DERWENT.CO.JP" (Japanese)